(51) Int. Cl.7: A61K 7/00,

A61K 7/32 A61K 9/10

A61K 7/48,

Office européen des brevets

**European Patent Office** Europäisches Patentamt

(19)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

22.03.2000 Patentblatt 2000/12

(43)

Veröffentlichungstag:

Anmeldenummer: 99116870.9

(22) Anmeldetag: 06.09.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MIC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 18.09.1998 DE 19842730

Anmelder: 20245 Hamburg (DE) Beiersdorf Aktiengesellschaft

(72) Erfinder:

25495 Kummerfeld (DE) Gers-Barlag, Heinrich, Dr.

Müller, Anja 23843 Rümpel (DE)

Emulgatorfreie feindisperse Systeme vom Typ Öl-in-Wasser und Wasser-in-Öl

(54)

stellen, enthaltend

(57) Pickering-Emulsionen, welche feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser dar-

und/oder ein Olverdickungsmittel enthält, (1) eine Ölphase, die mindestens ein Wachs

(2) eine Wasserphase,

(3) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die

rakter besitzen und sowohl in Wasser als auch schaften zeigen, welche also amphiphilen Chab) sowohl hydrophile als auch lipophile Eigen- a) eine mittlere Partikelgröße von weniger als
 200 nm haben, die in OI dispergierbar sind und die

gegebenenfalls oberflächlich beschichtet

(4) höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer Emulgatoren.

は国の回く回 JUN 1 2 2006

RANKIN, HILL PORTER & CLARK LLP

### Beschreibung

Ŋ

Öl, bevorzugt als kosmetische oder dermatologische Zubereitungen. [0002] Unter Emulsionen versteht man im allgemeinen heterogene Systeme, die aus zwei nicht oder nur begrenzt Die vorliegende Erfindung betrifft emulgatorfreie feindisperse Systeme vom Typ Öl-in-Wasser und Wasser-in-

70 miteinander mischbaren Flüssigkeiten bestehen, die üblicherweise als Phasen bezeichnet werden. In einer Emulsion ist eine der beiden Flüssigkeiten in Form feinster Tröpfchen in der anderen Flüssigkeit dispergiert.

[0003] Sind die beiden Flüssigkeiten Wasser und Ol und liegen Oltröpfchen fein verteilt in Wasser vor, so handelt es sich um eine Ol-in-Wasser-Emulsion (O/W-Emulsion, z. B. Milch). Der Grundcharakter einer O/W-Emulsion ist durch das Wasser geprägt. Bei einer Wasser-in-Ol-Emulsion (W/O-Emulsion, z. B. Butter) handelt es sich um das umgekehrte Prinzip, wobei der Grundcharakter hier durch das Öl bestimmt wird.

15 kömmlichen Sinn der Zusatz einer grenzflächenaktiven Substanz (Emulgator) notwendig. Emulgatoren weisen einen Um die dauerhafte Dispergierung einer Flüssigkeit in einer anderen zu erreichen, ist bei Emulsionen im her-

00 nen werden häufig Emulgatorgemische verwendet. aus, wodurch dem irreversiblen Zusammenfließen der Tröpfchen entgegengewirkt wird. Zur Stabilisierung von Emulsioche zwischen beiden Flüssigkeiten angeordnet sind. Sie bilden an der Phasengrenze Öl/Wasser Grenzflächenfilme sionen) vor. Emulgatoren setzen die Grenzflächenspannung zwischen den Phasen herab, indem sie an der Grenzflä-Emulgatorhülle umschlossene Tröpfchen der zweiten Phase (Wassertröpfchen in W/O- oder Lipidvesikel in O/W-Emulteil, die räumlich voneinander getrennt sind. In einfachen Emulsionen liegen in der einen Phase feindisperse, von einer amphiphilen Molekülaufbau auf, bestehend aus einem polaren (hydrophilen) und einem unpolaren (lipophilen) Molekül-

ionische und amphotere) und nichtionische untergliedert werden: Herkömmliche Emulgatoren können entsprechend ihrem hydrophilen Molekülteil in ionische (anionische, kat-

lichen Natrium- oder Kaliumsalze der gesättigten und ungesättigten höheren Fettsäuren bezeichnet. Das wohl bekannteste Beispiel eines anionischen Emulgators ist die Seife, als die man gewöhnlich die wasserlös-

25

30

35

Wichtige Vertreter der kationischen Emulgatoren sind die quartären Ammonium-Verbindungen.

Molekülteil verknüpft. Dieser besteht üblicherweise aus Fettalkoholen, Fettsäuren oder Isofettsäuren. lenhydraten bzw. Polyoxyethylenglykolen und ist meistens über Ester- und Etherbindungen mit dem lipophilen Der hydrophile Molekülteil nichtionischer Emulgatoren besteht häufig aus Glycerin, Polyglycerin, Sorbitanen, Koh-

Durch Variation der Struktur und der Größe des polaren und des unpolaren Molekülteils lassen sich Lipophilie und Hydrophilie von Emulgatoren in weiten Grenzen verändern.

rakteristiken aller im System enthaltenen Stoffe zu berücksichtigen. Betrachtet man z. B. Hautpflegeemulsionen, so führen polare Ölkomponenten und beispielsweise UV-Filter zu Instabilitäten. Neben den Emulgatoren werden daher noch andere Stabilisatoren verwendet, die beispielsweise die Viskosität der Emulsion erhöhen und/oder als Schutzkol-[9006] loid wirken. Entscheidend für die Stabilität einer Emulsion ist die richtige Auswahl der Emulgatoren. Dabei sind die Cha-

tungen dar. Emulsionen stellen einen wichtigen Produkttyp im Bereich kosmetischer und/oder dermatologischer Zuberei-

40 45 [0008] Kosmetische Zubereitungen werden im wesentlichen zur Hautpflege benutzt. Hautpflege im kosmetischen Sinn ist in erster Linie, daß die natürliche Funktion der Haut als Barriere gegen Umwelteinflüsse (z.B. Schmutz, Chemikalien, Mikroorganismen) und gegen den Verlust von körpereigenen Stoffen (z.B. Wasser, natürliche Fette, Elektroallergener Stoffe oder zum Befall von Mikroorganismen und als Folge zu toxischen oder allergischen Hautreaktionen lyte) gestärkt oder wiederhergestellt wird. Wird diese Funktion gestört, kann es zu verstärkter Resorption toxischer oder

auszugleichen. Dies ist gerade dann wichtig, wenn das natürliche Regenerationsvermögen nicht ausreicht. Außerdem sollen Hautpflegeprodukte vor Umwelteimflüssen, insbesondere vor Sonne und Wind, schützen und die Hautalterung Ziel der Hautpflege ist es ferner, den durch tägliches Waschen verursachten Fett- und Wasserverlust der Haut

Körpergeruch zu beseitigen, der entsteht, wenn der an sich geruchlose frische Schweiß durch Mikroorganismen zer-[0010] Kosmetische Zubereitungen werden auch als Desodorantien verwendet. Solche Formulierungen dienen dazu,

50

scher Anwendung und entsprechenden Produkten auf die gesetzlichen Bestimmungen der Bundesrepublik Deutschland verwiesen (z.B. Kosmetikverordnung, Lebensmittel- und Arzneimittelgesetz).

[0012] An sich ist die Verwendung der üblichen Emulgatoren in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen [0011] Medizinische topische Zusammensetzungen enthalten in der Regel ein oder mehrere Medikamente in wirksamer Konzentration. Der Einfachheit halber wird zur eindeutigen Unterscheidung zwischen kosmetischer und medizinischer Anwendung und entsprechenden Produkten auf die gesetzlichen Bestimmungen der Bundesrepublik

unbedenklich. Dennoch können Emulgatoren, wie letztlich jede chemische Substanz, im Einzelfalle allergische oder auf

Überempfindlichkeit des Anwenders beruhende Reaktionen hervorrufen.

Minimum, im Idealfall sogar vollständig zu reduzieren. auch "Mallorca-Akne" genannt. Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, die Menge an üblichen Emulgatoren auf ein verschiedene Fette und gleichzeitige Exposition von Sonnenlicht ausgelöst werden. Solche Lichtdermatosen werden So ist beispielsweise bekannt, daß bestimmte Lichtdermatosen durch gewisse Emulgatoren, aber auch durch

schaften der Feststoffpartikel. sen verhindert wird. Von wesentlicher Bedeutung sind dabei nicht die chemischen, sondern die Oberflächeneigenverteilte Feststoffteilchen eine zusätzlich stabilisierende Wirkung haben. Dabei kommt es zu einer Anreicherung des festen Stoffes an der Phasengrenze Öl/Wasser in Form einer Schicht, wodurch Zusammenfließen der dispersen Pha-Eine Reduktion der benötigten Emulgatormenge kann z.B. erreicht werden, wenn ausgenutzt wird, daß feinst-

70

Ü

von Emulsionen wird daher auch als Pickering-Emulsion bezeichnet. **[0015]** Pickering stellte um 1910 erstmals Paraffin-Wasser-Emulsionen her, die nur durch den Zusatz verschiedener Feststoffe wie basisches Kupfersulfat, basisches Eisensulfat oder andere Metallsulfate stabilisiert wurden. Diese Art

15 mineralische Feststoffe stabilisiert werden. Dementsprechend stand die Untersuchung entsprechender Systeme, wie dispergierte Feststoffpartikel beteiligt sind. Im allgemeinen handelt es sich hierbei um W/O-Emulsionen, die durch aus Teersand und anderen Trennungsverfahren, an denen zwei nicht miteinander mischbare Flüssigkeiten und feine unterschiedlichen technischen Prozessen auf, wie z. B. bei der sekundären Erdölförderung, der Extraktion von Bitumen B. der Systeme Öl-Wasser-Ruß oder Öl-Wasser-Schieferstaub zunächst im Mittelpunkt der Forschungsaktivitäten. Sozusagen die Urformen von Pickering-Emulsionen tauchten zunächst als unerwünschte Nebeneffekte bei

20 sagen eine mechanische Barriere gegen die Vereinigung der Flüssigkeitströpfen bilden. ist, daß die Feststoffpartikel an der Grenzfläche zwischen den beiden flüssigen Phasen angeordnet sind und dort sozu-[8100] [7 100] Grundlegende Untersuchungen haben dabei gezeigt, daß ein Charakteristikum für eine Pickering-Emulsion

dermatologische Zubereitungen zu verwenden. Eine relativ neue technische Entwicklung ist es, Pickering-Emulsionen als Grundlage für kosmetische oder

30 25 [0019] Eine Möglichkeit, eine Feststoffstabilisierung im Sinne einer Pickering-Emulsion in einer kosmetischen oder dermatologischen Zubereitung vorzunehmen, ist nach May-Alert (*Pharmazie in unserer Zeit, 15. Jahrg. 1986, Nr 1, 1*stabilisierung erreichen. läßt sich durch gezieltes Ausfällen dieser neutralen Tenside in der Grenzfläche Öl/Wasser eine zusätzliche Feststoff-Da beim Zusammengeben von Anion- und Kationtensiden immer unlösliche, elektroneutrale Verbindungen ausfallen, 7) beispielsweise. Emulgatorgemische zu verwenden, die sowohl anionische als auch kationische Tenside enthalten.

Diese Emulsionen können nach dem oben gesagten als Pickering-Emulsionen bezeichnet werden. hier sphärische Polyalkylsilsesquioxan-Partikel eingesetzt, die einen Durchmesser von 100 nm bis zu 20 μm haben. die frei von oberflächenaktiven Substanzen sind und nur durch Feststoffe stabilisiert werden. Zur Stabilisierung werden [0020] Darüber hinaus beschreibt die Europäische Offenlegungsschrift 0 686 391 Emulsionen vom Typ Wasser-in-Öl

40 35 dungsbereich oder eine begrenzte Einsatzstoffauswahl begrenzt sind, da sie sich nur auf diese Weise stabil formulieren lassen. Für einige Bereiche der Kosmetik (z. B. für den Bereich der Gesichtspflege) weisen Pickering-Emulsionen des Standes der Technik unbefriedigende kosmetische Eigenschaften auf. dings haben die Zubereitungen des Standes der Technik im allgemeinen den Nachteil, daß sie auf einen engen Anwen-[0022][0021] Pickering-Emulsionen werden durch den Einsatz von geeigneten Feststoffen bzw. Pigmenten stabilisiert. Aller-

gestellt werden, die sich durch gute Hautverträglichkeit auszeichnen. metische und dermatologische Grundlagen für kosmetische und dermatologische Zubereitungen Aufgabe war daher, den Nachteilen des Standes der Technik Abhilfe zu schaffen. Insbesondere sollten kos-Verfügung

45 sche Darreichungsformen geschaffen werden, zum Beispiel Zubereitungen gegen Akne und andere Hauterscheinun-Gesichts- und Körperpflegezubereitungen oder Deodorantien, aber auch ausgesprochen medizinisch-pharmazeutizur Verfügung zu stellen. Beispielsweise sollten Grundlagen für Zubereitungsformen wie Reinigungsemulsionen, Ferner war eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Produkte mit einer möglichst breiten Anwendungsvielfalt

feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser darstellen, enthaltend [0024] Es war erstaunlich und für den Fachmann in keiner Weise vorauszusehen, daß Pickering-Emulsionen, welche

- (1) eine Ölphase, die mindestens ein Wachs und/oder ein Ölverdickungsmittel enthält,
- (2) eine Wasserphase,

50

55

- 3) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die
- eine mittlere Partikelgröße von weniger als 200 nm haben, die
- c) gegebenenfalls oberflächlich beschichtet sind und und sowohl in Wasser als auch in Öl dispergierbar sind und die sowohl hydrophile als auch lipophile Eigenschaften zeigen, welche also amphiphilen Charakter besitzen

BNSDOCID: <EP

- den Nachteilen des Standes der Technik abhelfen. (4) höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer Emulgatoren
- oder mehrerer Emulgatoren enthalten bzw. sogar gänzlich emulgatorfrei sind. Die erfindungsgemäßen Zubereitungen sind in jeglicher Hinsicht überaus befriedigende Präparate, die gegen-Es ist erfindungsgemäß besonders vorteilhaft, wenn die Zubereitungen deutlich weniger als 0,5 Gew.-% eines

Ø

- sind, um als Grundlage für Zubereitungsformen mit vielfältigen Anwendungszwecken zu dienen. Insbesondere W/Oüber herkömmlichen Pickering-Emulsionen eine deutlich höhere Stabilität haben und daher insbesondere geeignet Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind erstaunlicherweise ausgesprochen stabil.
- 10 gen, eine höhere Wirksamkeit zeigen als übliche Sonnenschutzformulierungen. [0028] Während Zubereitungen des Standes der Technik bereits mit einem Pigmentgehalt von 1 Gew.-% ein stumpfes aus. Ferner war erstaunlich, daß erfindungsgemäße Zubereitungen, die in der Form eines Sonnenschutzmittels vorlie-Zudem zeichnen sich die erfindungsgemäßen Zubereitungen durch eine ausgezeichnete Hautverträglichkeit
- sondern zeigen vielmehr hervorragende kosmetische Eigenschaften. lassen die erfindungsgemäßen Zubereitungen überraschend keinen trockenen oder stumpfen Eindruck auf der Haut, Gefühl nach ihrer Anwendung auf der Haut erzeugen, das mit höheren Pigmentkonzentrationen noch zunimmt, hinter-

15

- 00 nen einer flüssigen, halbfesten oder festen inneren (diskontinuierlichen) Lipidphase in einer äußeren wäßrigen (kontidermatologische Zubereitungen, die im allgemeinen als Hydrodispersionen bezeichnet werden und welche Dispersio-Zwar kennt der Stand der Technik neben Pickering-Emulsionen emulgatorfreie, feindisperse kosmetische oder
- nuierlichen) Phase darstellen. Allerdings konnte der Stand der Technik nicht den Weg zur vorliegenden Erfindung
- spielsweise dadurch gewährleistet werden, daß in der wäßrigen Phase ein Gelgerüst aufgebaut wird, in welchem die Lipidtröpfchen stabil suspendiert sind. Bei Hydrodispersionen einer flüssigen Lipidphase in einer äußeren wäßrigen Phase kann die Stabilität bei-
- 25 dermatologische Zubereitungen vom Typ Öl-in-Wasser, die neben einer Öl- und einer Wasserphase einen oder meh-rere Verdicker aus der Gruppe der Acrylsäurepolymere, Polysaccharide und deren Alkylether enthalten, wobei für diese Verdicker eine Grenzflächenspannungserniedrigung nicht meßbar sein darf. Die Deutsche Offenlegungsschrift 44 25 268 beschreibt stabile feindisperse, emulgatorfreie kosmetische oder
- 30 tische oder dermatologische Lichtschutzformulierungen offenbart, die im wesentlichen frei von Emulgatoren sind, wobei in die Lipidphase der Hydrodispersion anorganische Mikropigmente eingearbeitet sind, die als UV-Filtersubstanzen dienen. Basierend auf ähnlichen Hydrodispersionen werden in der Deutschen Offenlegungsschrift 43 03 983 kosme-
- 35 <u>serphase</u> dispergiert und die Wasserphase anschließend mit der Fettphase vereinigt. Erfindungsgemäße W/Odungsgemäße, für die Herstellung von O/W-Pickering-Emulsionen geeignete amphiphile Partikel zunächst <u>in der Was-</u> ring-Emulsionen geeigneten amphiphilen Partikeln <u>in der Fettphase</u> erhättlich. Pickering-Emulsionen sind dagegen durch Dispergieren von erfindungsgemäßen, für die Herstellung von W/O-Picke-O/W-Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung hingegen sind erhältlich, indem man erfin-

- werden zur Kennzeichnung des Begriffes "Wachs" in der Regel die mechanisch-physikalischen Eigenschaften der Wachse, welche für ihre Verwendung maßgebend sind, herangezogen, während für die Begriffsbestimmung die jeweilige chemische Zusammensetzung unberücksichtigt bleibt. Nach Festlegung der Deutschen Gesellschaft für Fettwirtschaft (Fette, Seifen, Anstrichmittel, 76, 135 [1974])
- 50 45 sistenz und Löslichkeit und unter leichtem Druck polierbar. Ist in Grenzfällen bei einem Stoff mehr als eine der vorste-[0035] "Wachs" ist - ähnlich wie "Harz" - eine Sammelbezeichnung für eine Reihe natürlicher oder künstlich gewonnener Stoffe, die in der Regel folgende Eigenschaften aufweisen: bei 20 °C knetbar, fest bis brüchig hart, grob- bis feinniedrigviskosen Zustand übergehen und praktisch frei von aschebildenden Verbindungen sind. daß sie in der Regel etwa zwischen 50 und 90 °C, in Ausnahmefällen auch bis zu etwa 200 °C, in den schmelzflüssigen von ähnlichen synthetischen oder natürlichen Produkten (z. B. Harzen, plastischen Massen usw.) hauptsächlich darin, hend genannten Eigenschaften nicht erfüllt, so ist er kein Wachs im Sinne dieser Definition. Wachse unterscheiden sich oberhalb des Schmelzpunkts verhältnismäßig niedrigviskos und nicht fadenziehend, stark temperaturabhängige Kon kristallin, durchscheinend bis opak, jedoch nicht glasartig, über 40 °C ohne Zersetzung schmelzend, schon wenig
- 55 während deren Herstellung bzw. Verarbeitung zugesetzt, um die Fettphase zu verdicken. flüssiger und kolloidaler Lösungen aufzunehmen. Sie werden kosmetischen oder dermatologischen Ölverdickungsmittel sind Stoffe, die beispielsweise befähigt sind, flüssige Öle unter Bildung homogener, zäh-
- dadurch charakterisiert sind, daß sie zusammen mit den anderen Ölkomponenten der erfindungsgemäßen Zubereitun-Wachse und/oder Ölverdickungsmittel im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Verbindungen, welche

gen (wie beispielsweise polare, flüssige Verbindungen, UV-Filter und deren Lösungsmittel usw.) eine bei Raumtemperatur pastöse (dickflüssige) und streichfähige Masse bilden, welche bei 20 °C eine Viskosität von mehr als 5000 mPa •s

spielsweise Bienenwachs, Chinawachs, Hummelwachs und andere Insektenwachse, insbesondere die nachstehend Erfindungsgemäß vorteilhaft sind z.B. natürliche Wachse tierischen und pflanzlichen Ursprungs, wie bei-

Ü

10

trennt und das so erhaltene Rohwachs erstarren läßt. Das Rohwachs kann durch Behandlung mit Oxidationsmitteln vollkommen weiß gebleicht werden (Cera alba). indem man die vom Honig durch Ausschleudern befreiten Waben schmilzt, die Schmelze von festen Verunreinigungen Honigwaben verwenden. Gelbes (Cera flava), braunes oder rotes sogenanntes Rohwachs ist beispielsweise erhältlich Bienenwachs z. B. ist ein Ausscheidungsprodukt aus Drüsen der Honigbienen, das diese zum Bauen der

CH<sub>3</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>24</sub>COOH und Melissinsäure CH<sub>3</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>28</sub>COOH sowie aus einem Myricin genannten Ester-Gemisch aus ca. 70 Estern von C<sub>16</sub>- bis C<sub>36</sub>-Säuren und C<sub>24</sub>-bis C<sub>38</sub>-Alkoholen. Als wesentliche Bestandteile von Bienenwachs finden Bienenwachs besteht aus dem in Alkohol leichtlöslichen Cerin, einem Gemisch aus Cerotinsäure

20 15 sich Myricylpalmitat, Myricylcerotinat und Paraffin. gereinigt. Hauptbestandteil des Chinawachses ist der Cerotinsäureester des Cerylalkohols. abgeschieden bzw. erzeugt. Es wird von den Bäumen abgekratzt und durch Umschmelzen in kochendem Wasser Esche lebenden Wachsschildlaus (Coccus ceriferus) und den Schildlausarten Ceroplastes ceriferus und Ericerus pela wesentlichen Mischungen verschiedener Ester. Chinawachs z. B. wird in China und Japan von der auf der chinesischen Auch andere Insektenwachse wie beispielsweise Hummelwachs, Schellackwachs oder Chinawachs sind im

25 tischen Raum (Indien, Burma, Südchina) leben. Das durch Lösemittel-Extraktion zugängliche Schellackwachs enthält als wesentliche Bestandteile Myricylalkohol, Melissinsäure und andere Wachsalkohole und -säuren bzw. deren Ester [0043] Auch Pflanzenwachse sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung. Vorzugsweise verwendbar sind riesigen Kolonien (Lac ist abgeleitet von dem Hindhi-Wort "Lakh" für 100 000) auf Bäumen und Sträuchern im südasiawachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Espartograswachs, Korkwachs, Reiswachs, Zuckerrohrwachs, Fruchtwachse, z. Cuticularwachse niederer und höherer Pflanzen, Algen, Flechten, Moose und Pilze, wie beispielsweise Candelilla-B. Apfelwachs, Blütenwachse, Blattwachse von Nadelhölzern, Kaffeewachs, Flachswachs, Sesamwachs, Jojobaöl und Schellackwachs wird aus Lac gewonnen, dem Sekret der weiblichen Lackschildläuse (Kerria lacca), welche in

30 gen Blättern einer stachellosen Wolfsmilchart (Euphorbia cerifera) durch Auskochen mit wäßriger Schwefelsäure. 39 %), Wachssäuren und Wachsalkohole. Gewonnen werden kann es beispielsweise aus den zerkleinerten, fleischi-[0044]Lösemitteln löslich sind. Candelillawachs enthält ungeradzahlige aliphatische Kohlenwasserstoffe (ca. 42 %), Ester (ca Candelillawachse z. B. sind bräunliche bis gelblichbraune, harte wachsartige Massen, welche in lipophilen

35 gewonnenen Qualitäten aus den Blättern der brasilianischen Fächerpalme Copernicia prunifera oder Camaubapalmee gebürstet, geschmolzen, filtriert und nach dem Festwerden in Stücke gebrochen wird. Camaubawachs kann durch Bleichmittel aufgehellt werden. Es enthält ca. 85 % Ester, jeweils etwa 2-3 % freie Wachssäuren (Camauba-, Behen-, (Camauba cerifera) gewonnen werden kann, indem beispielsweise der Wachsstaub von den angewelkten Wedeln Lignocerin-, Melissin- und Cerotinsäure), langkettige Alkohole, Diole und gesättigte Kohlenwasserstoffe Camaubawachs ist eine gelbliche, grünliche oder dunkelgraue Masse, welche in verschiedenen durch Auslese

40 Japansäure (Heneicosandisäure,  $C_{21}H_{40}O_4$ ), der Phellogensäure (Docosandisäure,  $C_{22}H_{42}O_4$ ) und der Tricosandichen gewonnen werden kann. Hauptbestandteile des Japanwachses sind Palmitinsäureglycerinester sowie Ester der spielsweise in Japan aus den Früchten eines baumförmigen Sumach-Gewächses (Rhus succedanea) durch Auskosäure (C<sub>23</sub>H<sub>44</sub>O<sub>4</sub>) Japanwachs (auch: Japantalg oder Cera japonica) ist farbloses oder gelbliches, reines Pflanzenfett, das bei

45 Melissinsäure), zu 20 bis 22 % aus Alkoholen und Kohlenwasserstoffen sowie zu 63 bis 65 % aus Estern. beheimateten Espartogras (Graminaceae) an. Es zu besteht zu ca. 15 bis 17 % aus Wachssäuren (z. B. Cerotin- und Esparto-Wachs fällt als Nebenprodukt bei der Zellstoff- und Papierherstellung aus dem in Mittelmeerländern

50 zeichnungen Permulgin 1550 und Permulgin 4002 bei KOSTER KEUNEN und die unter den Handelbezeichnungen modifizierte Wachse sind beispielsweise Bienenwachsester, insbesondere die unter den Handelsnamen BW Ester BW Schellack Wachs 7302 L und Candellila Wachs 2039 L bei der KAHL Wachsraffinerie erhältlichen natürlichen Wachse BW Ester BW 80 bei KOSTER KEUNEN erhältlichen Alkylbienenwachse. Erfindungsgemäß vorteilhaft sind ferner chemisch modifizierte Wachse und synthetische Wachse. Bevorzugte Insbesondere vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise die unter den Handelbe-

55 sich durch die folgende Struktur auszeich ponete B 85 bei SCHLICKUM erhältliche sowie Wachse auf Silikonbasis wie z. B. Dialkoxydimethylpolysiloxane, welche Bevorzugte synthetische Wachse sind beispielsweise das unter der Handeisbezeichnung Bienenwachskom-

Ġ

10 nen worin x eine Zahl zwischen 18 und 24 bedeutet. Insbesondere vorteilhaft ist das Behenoxy Dimethicon, für welches x aus der obigen Strukturformel 21 bedeutet und welches unter der Handelsbezeichnung Abil<sup>®</sup> Wax 2440 bei der Th. Goldschmidt AG erhältlich ist. Erfindungsgemäß bevorzugt ist ferner ein Wachs auf Silikonbasis, das unter der Handelsbezeichnung Siliconyl Beeswax bei KOSTER KEUNEN erhältlich ist.

15 spielsweise C<sub>16-36</sub>-Fettsäuren, insbesondere solche, die unter der Handelsbezeichnung Syncrowax AW1C bei Croda GmbH erhältlich sind. Weitere vorteilhafte synthetische Wachse sind bestimmte Fettsäuren und/oder Fettsäuremischungen, bei-

Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind außerdem Esterwachse, die Ester aus

einer gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Mono- und/oder Dicarbonsäure mit 12 bis 40 Kohlenstoffatomen und
 einem gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkohol mit 12 bis 40 Kohlen-

stoffatomen darstellen.

Insbesondere vorteilhaft sind Esterwachse, die gewählt werden aus der im folgenden aufgelisteten Gruppe:

25

00

	Esterwachs	Handelsname	erhältlich bei
30	Myristylmyristat	Cetiol MM	Henkel KGaA
	Cetylpalmitat	Cutina CP	Henkel KGaA
	C <sub>14-34</sub> Alkyistearat	Kesterwachs K 76 H	KOSTER KEUNEN
	C <sub>20-40</sub> Dialkyldimerat	Kesterwachs K 80 D	KOSTER KEUNEN
35	Ditetracosanyldimerat	Kesterwachs K70D	KOSTER KEUNEN
	C <sub>16-38</sub> Alkylhydroxystearoylstearat	Kesterwachs K80P	KOSTER KEUNEN
	C <sub>20-40</sub> Alkylstearoylstearoytstearat	Kesterwachs K80P-VS	KOSTER KEUNEN
40	C <sub>20-40</sub> Alkylstearat	Kesterwachs K 82	KOSTER KEUNEN
	Hydroxystearylhydroxystearat	Elfacos C26	AKZO NOBEL

45 besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Glykolester der Montansäure (CH<sub>3</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>26</sub>COOH). Ein vorteilhaftes Glykolmontanat ist z.B. in einer Mischung mit Butylenglykolmontanat unter der Handelsbezeichnung Wax  $(GH_3(GH_2)_{22}COOH)$ , der Cerotinsäure  $(GH_3(GH_2)_{24}COOH)$  und/oder der Montansäure  $(GH_3(GH_2)_{26}COOH)$ . Ganz E Pharma bei der Firma Clariant erhältlich. Weiterhin vorteilhaft sind Ester des Glykols, insbesondere Glykolester der Lignocerinsäure

50 [0054] Es ist ferner vorteilhaft, die Wachskomponenten aus der Gruppe der Glyceride, insbesondere aus der Gruppe der Triglyceride zu wählen. Besonders vorteilhaft sind die im folgenden aufgelisteten Glyceride und Triglyceride:

Glycerid	Handelsname	erhältlich bei
C <sub>16-18</sub> Triglycerid	Cremeol HF-52-SPC	Aarhus Oliefabrik
Glycerylhydroxystearat	Naturchem GMHS	Rahn

55

BNSDOCID: <EP

(fortgesetzt)

Glycerid	Handelsname	erhältlich bei
Hydrierte Coco-Glyceride	Softisan 100	Hüls AG
Caprylic/Capric/Isostearic/Adipic Triglycerid	Softisan 649	Dynamit Nobel
C <sub>18-36</sub> Triglycerid	Syncrowax HGLC	Croda GmbH
Glyceryltribehenat	Syncrowax HRC	Croda GmbH
Glyceryl-tri-(12-hydroxystearat)	Thixcin R	Rheox / NRC
Hydriertes Ricinusöl	Cutina HR	Henlek KGaA
C <sub>16-24</sub> Triglycerid	Cremeol HF-62-SPC	Aarhus Oliefabrik

Stearinsäure) und zu etwa 50 bis 60 Gew.-% aus flüssigen Fettsäuren (vornehmlich Ölsäure enthaltend) besteht. butter genannt (CAS-Nr. 68920-03-6). Sheabutter ist das Fett der Samen bzw. Kerne der Familie der Sapotaceae ange-hörenden Pflanze Butyrospermum Parkii, das zu etwa 34 bis 45 Gew.-% aus festen Fettsäuren (vornehmlich Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung ist auch Sheabutter, auch Karitéfett oder Galam-

15

10

20 bevorzugt sind Behenylalkohol ( $C_{22}H_{45}OH$ ), Cetearylalkohol [eine Mischung aus Cetylalkohol ( $C_{16}H_{33}OH$ ) und Stearylalkohol ( $C_{18}H_{37}OH$ )], Cetylarachidol [2-Hexadecyl-1-Eicosanol ( $C_{36}H_{73}OH$ ),] und/oder 2-Tetradecyloctadecanol ( $C_{32}H_{65}OH$ ). Vorteilhafte Ausführungsformen der beiden letztgenannten Fettalkohole sind unter den Handelsnamen sättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Fettalkohole mit 14 bis 40 Kohlenstoffatomen gewählt, besonders lsofol 36 und Isofol 32 bei Condea erhältlich. Die Wachse werden erfindungsgemäß ferner vorzugsweise aus der Gruppe der gesättigten und/oder unge-

25 Chrom, Kupfer, Eisen, Lithium, Magnesium, Mangan, Nickel, Blei, Zinn, Strontium, Zink. nahme der Natrium- und Kaliumsalze, also z. B. die Salze der Metalle Aluminium, Barium, Calcium, Cadmium, Cobalt oleate, Resinate, Laurate, Octanoate, Ricinoleate, 12-Hydroxystearate, Naphthenate, Tallate und dergleichen) mit Aus-Metallseifen. Metallseifen sind die Salze höherer Fett-, Harz- und Naphthensäuren (Stearate, Palmitate, Oleate, Lin-Ölverdickungsmittel werden im Sinne der vorliegenden Erfindung beispielsweise gewählt aus der Gruppe der

30 35 neben den Anforderungen verschiedener Arzneimittelregelwerke auch den Ansprüchen, die die Lebensmittelqualität Ingredient Beview), sind beispielsweise Lithium-, Aluminium-, Calcium- und Zinkstearat in den Dosen, die üblicher-weise zur Herstellung kosmetischer Mittel verwendet werden, als unbedenklich anzusehen. Magnesiumstearat genügt oder sonstiger Begleitumstände verzichtet werden sollte. Nach dem CIR-Panel, einem Gremium, das überprütt, ob für chung der vorliegenden Erfindung geeignet wären, auf die aber dennoch wegen bedenklicher Wirkung auf die Haut [8500] Stoffe, die in der kosmetischen Industrie eingesetzt werden, ausreichende Toxizitätsdaten vorliegen (CIR: <u>C</u>osmetic Natürlich weiß der Fachmann, daß es unter den Metallseifen einige gibt, die grundsätzlich für die Verwirkli-

denklichen Stoffen auf die einschlägigen Regelwerke verwiesen (z. B. Kosmetikverordnung, Lebensmittel- und Arzneimittelgesetz, amtliches Arzneibuch, Veröffenlichungen des CIR-Panel usw.). [6500] Der Einfachheit halber wird zur eindeutigen Unterscheidung zwischen kosmetisch bedenklichen und unbe-

[0061] Ferner vorteilhaft werden das oder die Ölverdickungsmittel gewählt aus der Gruppe der Schichtsilikate, insbesondere aus der Gruppe der Bentonite und Hektorite. Bentonite sind Tone und Gesteine, die Smektite, vor allem Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Aluminiumstearat und Magnesiumstearat.

50 5 aus Hektorit und einem quatemären Ammoniumsalz, welche z.B. unter den Handeisbezeichnungen Bentone 27 und zierte Bentonite und Hektorite, beispielsweise solche, deren Organophilie durch Umsetzung mit quatemären Ammo-Bentone 38 bei Nordmann & Rassmann erhältlich sind. nium-Verbindungen erhöht wurde. Diese Arten von Bentoniten werden auch als organophile Bentonite oder auch Montmorillonit, als Hauptminerale enthalten. Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind modifi-Stearalkoniumchlorid (Benzyldimethylstearylammoniumchlorid), und Quatermium-18 Hektorit, ein Reaktionsprodukl Bentone bezeichnet. Ganz besonders bevorzugt sind Stearalkoniumhektorit, ein Reaktionsprodukt aus Hektorit und

tischen oder dermatologischen Zubereitungen wird vorteilhaft aus dem Bereich von 0,5 bis 20,0 Gew.-%, bevorzugt zwischen 1,0 und 5,0 Gew.-% gewählt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen. Die Gesamtmenge an einem oder mehreren Wachsen und/oder Ölverdickungsmitteln in den fertigen kosme-

55 werden diese Stoffe beispielsweise gewählt aus der Gruppe der unsymmetrisch substituierten s-Triazinderivate, der deren Auftragen beitragen können, wobei der hauptsächliche Zweck dieser Stoffe ein anderer sein kann. Vorzugsweise tere Hilfsstoffe enthalten, die zur Verminderung oder Verhinderung eines stumpfen oder trockenen Hautgefühls nach Cyclodextrine, der Filmbildner und der polymeren Moisturizer, wobei diese Stoffe sowohl einzeln als auch im Gemisch Es ist ferner vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, wenn die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen wei-

vorliegen können.

[0064] Die kosmetischen Eigenschaften der erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen können zusätzlich beispiels-weise noch dadurch verbessert werden, daß in der Olphase auch Öle eingesetzt werden, welche eine Viskosität haben, die Kleiner als 30 mPa·s, insbesondere Kleiner als 20 mPa·s ist (bestimmt mit einem Rheometer der Firma Contraves (Rheomat 108E) bei einem Schergefälle von 500/s und einer Temperatur von 25 °C).

# Mikrofeine Partikel:

Ġ

70 diese sowohl in Wasser als auch in Öl dispergierbar sind. Der amphiphile Charakter der erfindungsgemäßen mikrofeinen Partikel zeigt sich beispielsweise darin, daß

besonders vorteilhaft zwischen 5 nm und 100 nm zu wählen. Es ist vorteilhaft, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten Partikel zwischen 1 nm und 200 nm,

%, besonders vorteilhaft zwischen 0,1 Gew.-% und 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, Es ist ferner vorteilhaft, die Konzentration aller erfindungsgemäßen amphiphilen Partikel größer als 0,1 Gew.-

15

nen bzw. Pickering-O/M-Emulsionen zu stabilisieren. Im wesentlichen unerheblich für die vorliegende Erfindung ist es in welcher der gegebenenfalls natürlich vorkommenden Modifikationen die Partikel vorliegen. [0068] Vorzugsweise werden zur Stabilisierung der Pickering-Emulsionen unbehandelte, nahezu reine Pigmentparti-Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind alle Partikel, die geeignet sind, Pickering-W/O-Emulsio-

20 mann & Reimer oder NanoX von der Harcros Chemical Group erhältlich sind. Merck erhältlichen Zinkoxid-Pigmente sowie solche, die unter den Handelsbezeichnungen Zinkoxid neutral bei Haar-UV-Strahlung in Sonnenschutzmitteln verwendet werden können. kel verwendet, insbesondere solche, welche auch als Farbstoff in der Lebensmittelindustrie und/oder als Absorber von Vorteilhaft sind beispielsweise die bei der Firma

25 mente nach an sich bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophoben Schicht versehen werden. Pigmente stabilisiert, die oberflächlich wasserabweisend behandelt ("gecoatet") sind, wobei gleichzeitig der amphiphile Charakter gebildet werden bzw. erhalten bleiben soll. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pig-Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung werden ebenfalls vorteilhaft durch anorganische

darin, daß die hydrophobe Oberflächenschicht nach einer Reaktion gemäß Ein solches Verfahren, das im folgenden am Beispiel von Titandioxid beschrieben wird, besteht beispielsweise

n TiO<sub>2</sub> + m (RO)<sub>3</sub>Si-R' 
$$\rightarrow$$
 n TiO<sup>2</sup> (oberfl.)

30

35 erzeugt wird. n und m sind dabei nach Belieben einzusetzende stöchiometrische Parameter, R und R' die gewünschten organischen Reste. Besonders vorteilhaft sind TiO<sub>2</sub>-Pigmente, beispielsweise die mit Aluminiumstearat beschichteten, unter der Handelsbezeichnung MT 100 T bei der Firma TAYCA erhältlichen.

blockiert sind. Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Zinkoxid-Pigmente, die auf diese Weise Dimethicon), einem Gemisch vollmethylierter, linearer Siloxanpolymere, die endständig mit Trimethylsiloxy-Einheiten Eine weitere vorteilhafte Beschichtung der anorganische Pigmente besteht aus Dimethylpolysiloxan (auch:

40 beschichtet werden. anorganischen Pigmente zusätzlich mit Aluminiumhydroxid bzw. Aluminiumoxidhydrat (auch: Alumina, CAS-Nr.: 1333-Einheiten, und Silicagel, welches auch als Simethicone bezeichnet wird. Es ist insbesondere von Vortell, wenn die insbesondere Dimethylpolysiloxan mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 350 Dimethylsiloxan-Vorteilhaft ist ferner eine Beschichtung der anorganischen Pigmente mit einem Gemisch aus Dimethylpolysi-

45 [0074] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner die Verwendung einer Mischung verschiedener Pigmenttypen sowohl innerhalb eines Kristalls, beispielsweise als Eisenmischoxid, als auch durch Kombination mehrerer wobei die Beschichtung auch Wasser enthalten kann. Ein Beispiel hierfür ist das unter dem Handelsnamen Eusolex T2000 bei der Firma Merck erhältliche Titandioxid.

84-2) beschichtet sind. Besonders vorteilhaft sind Titandioxide, die mit Simethicone und Alumina beschichtet sind,

50 beispielsweise durch die im folgenden aufgelisteten Bomitride: Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen ferner durch Bornitridpartikel stabilisiert,

Pigmenttypen innerhalb einer Zubereitung.

Boron Nitride Powder	Handelsname
Advanced Ceramics	erhältlich bei

55

見れのこうつうしている

#### MP 0 987 002 A2

(fortgesetzt)

Handelsname	erhältlich bei
Boron Nitride Powder	Sintec Keramik
Ceram Blanche	Kawasaki
HCST Boron Nitride	Stark
Très BN®	Carborundum
Wacker-Bomitrid BNP	Wacker-Chemie

Ŋ

besonders vorteilhaft kleiner als 15 μm zu wählen. Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten Bornitridpartikel kleiner als 20 µm,

ter gebildet werden bzw. erhalten bleiben soll. stabilisiert, die oberflächlich wasserabweisend behandelt ("gecoatet") sind, wobei gleichzeitig der amphiphile Charak-[7200] Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung werden ebenfalls vorteilhaft durch Bomitridpartikel

15

0

**[0078]** Eine vorteilhafte Beschichtung der Bornitridpartikel besteht aus Dimethylpolysiloxan (Dimethicon). Vorteilhaft sind beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter der Handelsbezeichnung Très BN<sup>®</sup> UHP 1106 erhältlichen, mit Dimethicon behandelten Bornitridpartikel.

20 beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter der Handelsbezeichnung Très BN® UHP 1107 erhältlichen. [6200] Polysiloxan, welches auch als Methicone bezeichnet wird. Vorteilhafte, mit Methicone behandelte Bornitridpartikel sind Es ist femer vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen durch mikrofeine Polymerpartikel zu Vorteilhaft ist ferner eine Beschichtung der Bornitridpartikel mit Polymethylhydrogensiloxan, einem linearen

stabilisieren.

25 30 Caprolactam aufgebaute Polyamid [Poly(ε-caprolactam)], und Polyamid 12 ist ein Poly(ε-laurinlactam) aus ε-Launnlactam. Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise Orgasol<sup>®</sup> 1002 (Polyamid 6) und Orgasol<sup>®</sup> 2002 (Polyamid 12) von der Firma ELF ATO-CHEM. [0081] Vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikei sind in billine dei vollgamide, Polyacrylate und dergleichen mehr nate, Polyether, Polyethylen, Polypropylen, Polyvinylchlorid, Polystyrol, Polyamide, Polyacrylate und dergleichen mehr [0082] Erfindungsgemäß vorteilhaft sind beispielsweise mikrofeine Polyamid-Partikel, welche unter der Handeisbezeichnung SP-500 bei der Firma TORAY erhältlich sind. Ferner vorteilhaft sind Polyamid 6- (auch: Nylon 6) bzw. Polyzeichnung SP-500 bei der Firma TORAY erhältlich sind. Ferner vorteilhaft sind Polyamid 6- Aminohexansäure) oder e-

unter der Handelsbezeichnung POLYTRAP $^{ ext{@}}$  bei der Firma DOW CHEMICAL erhältlich. [0083]Weitere vorteilhafte Polymerpartikel sind mikrofeine Polymethacrylate. Solche Partikel sind beispielsweise

35 beispielsweise aus  ${
m TiO}_2$ ,  ${
m ZrO}_2$  oder auch weiteren Polymeren, wie beispielsweise Polymethylmethacrylat. bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophilen Schicht versehen werden. Vorteilhafte Beschichtungen bestehen kel oberflächlich beschichtet sind. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pigmente nach an sich [0084] Es ist insbesondere vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, wenn die verwendeten mikrofeinen Polymerparti-

kel erhältlich. in der US-Patentschrift 4,898,913 beschriebenen Verfahren zur hydrophilen Beschichtung hydrophober Polymerparti [0085]Besonders vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikel im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner nach dem

Form (Plättchen, Stäbchen, Kügelchen etc.) die verwendeten Polymerpartikel vorliegen. als 100 μm, besonders vorteilhaft kleiner als 50 μm zu wählen. Dabei ist es im wesentlichen unerheblich, in welchei Vorteilhaft in ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten mikrofeinen Polymerpartikel Meiner

ride zu stabilisieren. Desweiteren ist es vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen durch modifizierte Polysaccha-

45

040

fenden Reaktionen erhältlich. Stärke mit mono-, bi- oder polyfunktionellen Reagenzien bzw. Oxidations-Mitteln in weitgehend polymeranalog verlau-Modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise durch Umsetzung von

50 durch Veretherung, Veresterung oder selektive Oxidation. Dabei entstehen z.B. Sogenannte Stärkeether und Stärkeester der allgemeinen Strukturformel Solche Reaktionen basieren im wesentlichen auf Umwandlungen der Hydroxy-Gruppen der Polyglucane

Ġ

# Strukturformel (I)

Stärkeether und Stärkeester sind vorteilhatte modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfindung. Wasserstoff und/oder einen organischen und/oder anorganischen Säure-Rest (im Fall der Stärkeester) darstellen kann. worin R beispielsweise ein Wasserstoff und/oder einen Alkyl- und/oder Aralkylrest (im Fall der Stärkeether) oder ein

miniumsalze niedrigsubstituierter Halbester der Stärke, insbesondere Natrium Stärke n-Octenylsuccinat der Struktur-[0091] tylendiharnstoff erhältlich sind und welche als Amylum non mucilaginosum (nicht quellende Stärke) bezeichnet werden. [0090] formel (I), worin R sich durch die folgende Struktur auszeichnet Besonders vorteilhafte Stärkeether sind z. B. solche, die durch Veretherung von Stärke mit Tetramethylolace-Insbesondere vorteilhaft sind femer Stärkeester und deren Salze, beispielsweise die Natrium- und/oder Alu-

25

35

bei der Firma CERESTAR erhältlichen.

40

30

20

15

70

und welches z. B. unter der Handeisbezeichnung Amiogum<sup>®</sup> 23 bei der Firma CERESTAR erhältlich ist sowie Aluminium Stärke Octenylsuccinate, insbesondere die unter den Handeisbezeichnungen Dry Flo<sup>®</sup> Elite LL und Dry Flo<sup>®</sup> PC

ren können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein. Modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfin-20 μm, besonders vorteilhaft kleiner als 15 μm zu wählen. Die Liste der genannten modifizierten Polysaccharide, die erfindungsgemäße Pickering-Emulsionen stabilisie-Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten modifizierten Polysaccharide kleiner als

45 mäße mikrofeine Partikel genannt, welche vorteilhaft insbesondere einen der beiden Emulsionstypen W/O bzw. dung sind auf zahlreichen, an sich bekannten Wegen, sowohl chemischer als auch physikalischer Natur erhältlich Pickering-Emulsionen als auch zur Stabilisierung von O/W-Pickering-Emulsionen. Nachfolgend werden erfindungsge-Die vorstehend genannten amphiphilen Partikel eignen sich hervorragend sowohl zur Stabilisierung von W/O-

# W/O-Pickering-Emulsionen:

50 [0095] Der Wasserphasenanteil der erfindungsgemäßen W/O-Pickering-Emulsionen wird vorzugsweise aus dem Bereich von 0,5 bis 75 Gew. % gewählt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierungen.

[0096] Vorteilhaft zur Stabilisierung von W/O-Pickering-Emulsionen sind insbesondere auch Magnesiumsilicate

(auch: Talkum), beispielsweise die unter der Handelsbezeichnung Talkum Micron bei der Firma Grolmann erhältlichen.

# O/W-Pickering-Emulsionen:

55

von 0,5 bis 75 Gew. % gewählt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierungen. Der Fettphasenanteil der erfindungsgemäßen O/W-Pickering-Emulsionen wird vorzugsweise aus dem Bereich

カスタンつつごう ヘロロ

[0098] Besonders vorteilhaft zur Stabilisierung von O/W-Pickering-Emulsionen sind im Sinne der vorliegenden Erfindung auch unbehandelte, nahezu reine Pigmentpartikel, beispielsweise Titandioxid-Pigmente, insbesondere solche, die unter der Handelsbezeichnung KRONOS® 1171 (TiO<sub>2</sub>) von der Firma Kronos Titan erhältlich sind.

hafte Ausführungsformen sind beispielsweise Titandioxidpartikel, die unter dem Namen EUSOLEX® TA bei der Firma Metalloxidpartikel stabilisiert, die mit Aluminiumhydroxid und/oder Siliziumdioxid überzogen ("gewatet") sind. Vorteil-O/W-Pickering-Emulsionen werden im Sinne der vorliegenden Erfindung ferner besonders vorteilhaft durch

Ø

amphiphilen Partikeln zu kombinieren, welche gegebenenfalls auch zur Stabilisierung der Pickering-Emulsionen beitra-Es ist femer vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, die erfindungsgemäßen mikrofeinen Partikel mit weiteren

70 Solche Partikel sind beispielsweise Titandioxidpigmente, die mit Octylsilanol beschichtet sind, und/oder Silici-

werden. Solche Polyalkylsilsesquioxan-Partikel sind beispielsweise unter den Handelsbezeichnungen Aerosil R972 weise sphärische PolyalkylsilsesquioxanPartikel, wie sie in der Europäischen Offenlegungsschrift 0 686 391 erwähnt umdioxidpartikel, die oberflächlich wasserabweisend behandelt sind. Geeignete Siliciumdioxidpartikel sind beispielsund Aerosil 200V bei der Firma Degussa erhältlich. Geeignete Titandioxidpartikel sind unter der Handelsbezeichnung T805 ebenfalls bei der Firma Degussa erhältlich.

15

00 25 genden Erfindung, je nach ihrem Aufbau, beispielsweise verwendet werden als Hautschutzcrème, Reinigungsmilch Sonnenschutzlotion, Nährcrème, Tages- oder Nachtcrème usw. Es ist gegebenenfalls möglich und vorteill erfindungsgemäßen Zusammensetzungen als Grundlage für pharmazeutische Formulierungen zu verwenden matologischen Zubereitungen in der für Kosmetika üblichen Weise auf die Haut in ausreichender Menge aufgebracht Kosmetik oder als Lichtschutzpräparat dienen. Zur Anwendung werden die erfindungsgemäßen kosmetischen und der Pflege der Haut, als Lippenpflegeprodukt, als Deoprodukt und als Schmink- bzw. Abschminkprodukt in der dekorativen Formulierungen dienen. Diese können wie üblich zusammengesetzt sein und beispielsweise zur Behandlung und der Die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen können als Grundlage für kosmetische oder dermatologische Entsprechend können kosmetische oder topische dermatologische Zusammensetzungen im Sinne der vorlie-Nährcrème, Tages- oder Nachtcrème usw. Es ist gegebenenfalls möglich und vorteilhaft, die

30 übliche Bestandteile einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung wie Alkohole, Polyole, Parfüme, Substanzen zum Verhindem des Schäumens, Farbstoffe, Pigmente, die eine färbende Wirkung haben, Ver-dickungsmittel, weichmachende, anfeuchtende und/oder feuchthaltende Substanzen, Fette, Öle, Wachse oder andere enthalten, wie sie üblicherweise in solchen Zubereitungen verwendet werden, z.B. Konservierungsmittel, Bakterizide, Schaumstabilisatoren, Elektrolyte, organische Lösemittel oder Silikonderivate. Die erfindungsgemäßen kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen können kosmetische Hilfsstoffe Polymere

schaften der Emulsion zu verbessern. Erfindungsgemäße Pickering-Emulsionen können auch Verdickungsmittel enthalten, um die taktilen Eigen-

dungsgemäß können als günstige Antioxidantien alle für kosmetische und/oder dermatologische Anwendungen geeigneten oder gebräuchlichen Antioxidantien verwendet werden. [0106] Insbesondere können die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen auch Antioxidantien enthalten. Erfin-

35

45 [0107] Vorteilhaft werden die Antioxidantien gewählt aus der Gruppe bestehend aus Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D.L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, nosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, β-Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin gen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis  $\mu$ mol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B.  $\alpha$ -Hydroxyfettsäuren, Palmitinderen Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. steryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-,  $\gamma$ -Linoleyl-, Chole-Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr gerin-Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und derer Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure,

ten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe Zubereitungen beträgt vorzugsweise 0,001 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 - 20 Gew.-%, insbesondere 1 -Die Menge der vorgenannten Antioxidantien (eine oder mehrere Verbindungen) in den erfindungsgemäßen

Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, Trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigne Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO4) Seien und dessen Derivate (z.B vate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes

Rutinsäure und deren Derivate,  $\alpha$ -Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butyl-

Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren

hydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure,

55

10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung

Ġ

- lige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu Sofern Vitamin E und/oder dessen Derivate das oder die Antioxidantien darstellen, ist vorteilhaft, deren jewei-
- Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen. [0110] Sofern Vitamin A, bzw. Vitamin-A-Derivate, bzw. Carotine bzw. deren Derivate das oder die Antioxidantien darstellen, ist vorteilhaft, deren jeweilige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 - 10 Gew.-%, bezogen auf das
- 10 tels vorliegen. Vorzugsweise enthalten diese mindestens eine UV-A-Filtersubstanz und/oder mindestens eine UV-B-Fildie aktiven Agentien sind. Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Aluminiums, Cers und Mischungen davon sowie Abwandlungen, bei denen die Oxide tersubstanz und/oder mindestens ein weiteres anorganisches Pigment aus der Gruppe der Oxide des Eisens, Günstig sind auch kosmetische und dermatologische Zubereitungen, die in der Form eines Sonnenschutzmit-
- 15 UV-B-Filtersubstanzen eingearbeitet. einen Gehalt an UV-Schutzsubstanzen enthalten. So werden beispielsweise in Tagescremes gewöhnlich UV-A- bzw. schen Zubereitungen zu erstellen, deren hauptsächlicher Zweck nicht der Schutz vor Sonnenlicht ist, die aber dennoch [0112] Es ist aber auch vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindungen, solche kosmetischen und dermatologi-
- 20 Bereich absorbieren, wobei die Gesamtmenge der Filtersubstanzen z. B. 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 6,0 Gew.-% beträgt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, um kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die das Haar bzw. die Haut vor dem gesamten Bereich der ultravioletten Strahlung schützen. Vorteilhaft können erfindungsgemäße Zubereitungen Substanzen enthalten, die UV-Strahlung im UV-B-
- [0114] ich sein. Enthalten die erfindungsgemäßen Emulsionen UV-B-Filtersubstanzen, können diese öllöslich oder wasserlös-. Erfindungsgemäß vorteilhafte öllösliche UV-B-Filter sind z.B.:
- 25 3-Benzylidencampher-Derivate, vorzugsweise 3-(4-Methylbenzyliden)campher, 3-Benzylidencampher;
- amino)benzoäsäureamylester; 4-Aminobenzoäsäure-Derivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)-benzoäsäure(2-ethylhexyl)ester, 4-(Dimethyl-
- Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure(2-ethylhexyl)ester, Salicylsäure(4-isopropylbenzyl)ester, Salicyls Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure(2-ethylhexyl)ester, 4-Methoxyzimtsäureisopentylester;
- 30 säurehomomenthylester, Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methyl-
- benzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophe-non;
- 35 hinsichtlich der C<sub>3</sub>-Achse des Triazingrundkörpers symmetrisch Triazinderivate, vorzugsweise 4,4',4"-(1,3,5-Triazin-2,4,6-triyltriimino)-tris-benzoesäure-tris(2-ethylhexylester) Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzalmalonsäuredi(2-ethylhexyl)ester,
- Benzotriazolderivate, vorzugsweise 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phe-
- sowie an Polymere gebundene UV-Fiher.
- 40 [0115] Vorteilhafte wasserlösliche UV-B-Filter sind z.B.:
- Salze der 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure wie ihr Natrium-, Kalium- oder ihr Triethanolammonium-Salz, sowie
- 45 Sulfonsäure-Derivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon-5-sulfonsäure und
- Methyl-5-(2-oxo-3-bornylidenmethyl)sulfonsäure und ihre Salze Sulfonsäure-Derivate des 3-Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bornyliden-methyl)benzolsulfonsäure, Ņ
- 50 können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein. Die Liste der genannten UV-B-Filter, die in den erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen verwendet werden
- dion und um 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)propan-1,3-dion.

  [0118] Weitere vorteilhafte UV-A-Filtersubstanzen sind die Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfonweise um Derivate des Dibenzoylmethans, insbesondere um 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3bisher üblicherweise in kosmetischen Zubereitungen enthalten sind. Bei diesen Substanzen handelt es sich vorzugs-Es kann auch von Vorteil sein, in erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen UV-A-Filter zu verwenden, die
- 55

01

Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfonsäure-bis-natriumsalz: und ihre Salze, besonders die entsprechenden Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salze, insbesondere das

 $\Pi^{c}OS$ 

00

15

30

35

40

25 fato-verbindungen, insbesondere das entsprechende Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salz), das auch als Benzol-1,4-di(2-oxo-3-bornylidenmethyl-10-sulfonsäure) bezeichnet wird und sich durch die folgende Struktur auszeichnet: sowie das 1,4-Di(2-oxo-10-sulfo-3-bomylidenmethyl)-Benzol und dessen Salze (besonders die entprechenden 10-Sul-

Kombination verwendeten Mengen eingesetzt werden. Auch Zubereitungen, die UV-A-Filter enthalten, sind Gegenstand der Erfindung. Es können die für die UV-B-

Ğ Pickering-Emulsionen als Grundlage für kosmetische Desodorantien betrifft. tien bzw. Antitranspirantien eingesetzt werden, so daß die vorliegende Erfindung in einer besonderen Ausführungsform [0120] Vorteilhaft können erfindungsgemäße Zubereitungen außerdem als Grundlage für kosmetische Desodoran-

50 schiedliche Wirkprinzipien zugrunde. lose frische Schweiß durch Mikroorganismen zersetzt wird. Den üblichen kosmetischen Desodorantien liegen unter-[0121]Kosmetische Desodorantien dienen dazu, Körpergeruch zu beseitigen, der entsteht, wenn der an sich geruch-

hydroxychlorid (Aluchlorhydrat) - die Bildung des Schweißes reduziert werden In sogenannten Antitranspirantien kann durch Adstringentien - vorwiegend Aluminium-salze wie Aluminium-

55 werden. Der Schweißfluß selbst wird dadurch nicht beeimflußt, im Idealfalle wird nur die mikrobielle Zersetzung des Schweißes zeitweilig gestoppt. Haut reduziert werden. Dabei sollten im Idealfalle nur die Geruch verursachenden Mikroorganismen wirksam reduziert Durch die Verwendung antimikrobieller Stoffe in kosmetischen Desodorantien kann die Bakterienflora auf der

Zusammensetzung ist gebräuchlich Auch die Kombination von Adstringentien mit antimikrobiell wirksamen Stoffen in ein und derselben

Thymianöl, Triethylcitrat, Farnesol (3,7,11-Trimethyl-2'6,10-dodecatrian-1-ol) sowie die in den Patentoffenlegungsschriften DE-37 40 186, DE-39 38 140, DE-42 04 321, DE-42 29 707, DE-43 09 372, DE-44 11 664, DE-195 41 967, DE-195 43 695, DE-195 43 696, DE-195 47 160, DE-196 02 108, DE-196 02 110, DE-196 02 111, DE-196 31 003, DE-196 31 004 und DE-196 34 019 und den Patentschriften DE-42 29 737, DE-42 37 081, DE-43 24 219, DE-44 29 467, 196 31 004 und DE-196 34 019 und den Patentschriften DE-42 29 737, DE-42 37 081, DE-43 24 219, DE-44 29 467, spielsweise Geruchsüberdecker wie die gängigen Parfümbestandteile, Geruchsabsorber, beispielsweise die in der Patentoffenlegungsschrift DE-P 40 09 347 beschriebenen Schichtsilikate, von diesen insbesondere Montmorillonit, [0125] den. Vorteilhafte Substanzen sind zum Beispiel 2,4,4'-Trichlor-2'-hdroxydiphenylether (Irgasan), 1,6-Di-(4-chlorphenylbiguanido)-hexan (Chlorhexidin), 3,4,4'-Trichlorcarbanilid, quaternäre Ammoniumverbindungen, Nelkenöl, Minzöl, Kaolinit, Ilit, Beidellit, Nontronit, Saponit, Hektorit, Bentonit, Smectit, femer beispielsweise Zinksalze der Ricinolsäure bonat ist vorteilhaft zu verwenden. Keimhemmende Mittel sind ebenfalls geeignet, in die erfindungsgemäßen W/O-Emulsionsstifte eingearbeitet zu wer-DE-44 23 410 und DE-195 16 705 beschriebenen Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen. Auch Natriumhydrogencar-Alle für Desodorantien bzw. Antitranspirantien gängigen Wirkstoffe können vorteilhaft genutzt werden, bei-

Ġ

10

%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. reitungen beträgt vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,1 - 20 Gew.-%, insbesondere 1 - 10 Gew.-[0127] [0126] Die Menge der Antitranspiranswirkstoffe oder Desodorantien (eine oder mehrere Verbindungen) in den Zube-Die Liste der genannten Wirkstoffe bzw. Wirkstoffkombinationen soll selbstverständlich nicht limitierend sein.

20

15

tungen. **[0128]** Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung verdeutlichen, ohne sie einzuschränken. Die Zahlenwerte in den Beispielen bedeuten Gewichtsprozente, bezogen auf das Gesamtgewicht der jeweiligen Zuberei-

30 5		1	2		4	5	6
		W/C	W/O	W/O	W/O	WO.	W/O
	Titandioxid (Eusolex T2000)	8	4	6	3	Ċī	N
	Zinkoxid	G		4			4
	Titandioxid (Titandioxid T805)			Ŋ			
S	Silica (Aerosil R972)		-4	0,5			
35	Talkum (Talkum Micron)		0,5				1
	Bornitrid		2				
7	Natrium Maisstärke n-Octenylsuccinat				0,5		1
ф О.Т.	Hydroxystearylhydroxystearat (Elfacos C26)	N		2			
	C <sub>20-40</sub> Alkylstearat (Kesterwachs K82)	1	7				2
<b>20</b>	C <sub>16-38</sub> AlkylhHydroxystearoylstearat (Kesterwachs K80P)		N		3		ъ
45 E	Behenoxy Dimethicon (Abil Wax 2440)			5		5	
-71	Polylsobuten (Rewopal PIB 1000)	5					
	Caprylic/Capric Triglycerid	5	5	5	20	20	20
	Octyldodecanol	5		5	15		15
2	Mineralöl	10			10		20
m	Butylenglykol Caprylat/Caprat		10	10		20	7
	C <sub>12-15</sub> Alkylbenzoat	10	10	10	Ċī	15	
<i>55</i> [	Dimethicon		N	ω			
	Dicaprylyl Ether (Cetiol OE)				ď		

Ġ

70

15

ı	$^{\circ}$
ı	~
ı	~
١	_
١	0
	0
ı	Ø
١	0
l	-
	Ν
	-
	$\mathbf{\mathcal{L}}$

	Beispiele:						
		1	2	3	4	5	6
		W/O	W/O	W/O	W/O	W/O	W/O
	Hydriertes Polyisobuten (Polysynlan)	Ŋ					
	Methylbenzyliden Campher		ဒ			4	
•	Octyitriazon		_			4	
	Dibenzoylmethan		Ŋ			N	
	Dioctyl Butamido Triazon		N				
	(UVASORB HEB)						
-,	Konservierung	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5
	Glycerin	5	10	3	5	5	ڻ.
	Biosaccharid Gel (Fucogel 1000)			5			
•	Hyaluronsäure					0,5	
	NaCl	7		<b>-</b> .1			
	MgSO <sub>4</sub>		0,5				
	Phenylbenzimiazol Sulfonsäure		1			N	
·	Carbomer (Carbopol 981)				0,1		
	Xanthan Gum				0,3	• • •	
	Cellulose Gum (Natrosol Plus 330 CS)			0,1			
•	NaOH 45%		0,3		0,1	0,7	
	EDTA-Lösung		-1				
	Wasser	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100

# Patentansprüche

35

30

25

20

- Pickering-Emulsionen, welche feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser darstellen, enthal-
- (1) eine Ölphase, die mindestens ein Wachs und/oder ein Ölverdickungsmittel enthält,(2) eine Wasserphase,(3) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die
- a) eine mittlere Partikelgröße von weniger als 200 nm haben, die
   b) sowohl hydrophile als auch lipophile Eigenschaften zeigen, welche also amphiphilen Charakter besitzen und sowohl in Wasser als auch in Öl dispergierbar sind und die c) gegebenenfalls oberflächlich beschichtet sind, und
- (4) höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer Emulgatoren.
- Ņ Pickering-Emulsionen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie emulgatorfrei sind.
- ω gen. Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt der verwendeten Partikel zwischen 0,1 Gew.-% und 30 Gew.-% ist, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitun-

55

50

45

40

4 Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Partikeldurchmesser der verwendeten Partikel zwischen 5 nm und 100 nm liegt.

- Ģ ten Partikel gewählt werden aus der Gruppe bestehend aus amphiphilen Metalloxiden, Bornitrid, mikrofeinen Poly-merpartikeln und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die verwende-
- <u>ი</u> Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die verwendeten Partikel oberflächlich wasserabweisend behandelt sind, wobei der amphiphile Charakter der Partikel gebildet wird bzw. erhalten bleibt.

Ġ

- 10 .7 Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Gesamtmenge an einem oder mehreren Wachsen und/oder Ölverdickungsmitteln in den fertigen kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen aus dem Bereich von 0,5 bis 20,0 Gew.-%, bevorzugt zwischen 1,0 und 5,0 Gew.-% gewählt wird, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereltungen.
- 15 Ö Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wachse und/oder Ölverdickungsmittel zusammen mit den anderen Ölkomponenten der Zubereitungen eine bei Raumtemperatur pastöse und streichfähige Masse bilden, welche bei 20 °C eine Viskosität von mehr als 5000 mPa·s auf-
- 00 Ģ Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die Wachse gewählt werden. aus der Gruppe der natürlichen und/oder synthetischen, modifizierten und/oder nicht modifizierten
- 10. Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die Ölverdickungsmittel aus der Gruppe der Metallseifen und/oder aus der Gruppe der Schichtsilikate gewählt werden.

25

30

40

45

50

- 11. Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie Hilfsstoffe tragen beitragen können. enthalten, die zur Verminderung oder Verhinderung eines stumpfen oder trockenen Hautgefühls nach deren Auf-
- 12 Verwendung von mindestens einem Wachs und/oder Ölverdickungsmittel in einer kosmetischen oder dermatologischen Zubereitung zur Verminderung oder Verhinderung eines stumpfen oder trockenen Hautgefühls nach deren
- 35 <u>ا</u> Verwendung von mindestens einem Wachs und/oder Ölverdickungsmittel zur Stabilisierung einer kosmetischen oder dermatologischen Pickering-Emulsion.

BNSDOCID: <EP.

0987002A3\_I\_>

(51) Int CI.7: A61K 7/00, A61K 7/32,

A61K 7/48,

A61K 9/10 A61K 7/42,

# **European Patent Office** Office européen des brevets

Europäisches Patentamt

(88) Veröffentlichungstag A3: 24.10.2001 Patentblatt 2001/43 EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(12)

(19)

(<del>4</del>3) Veröffentlichungstag A2: 22.03.2000 Patentblatt 2000/12

Anmeldenummer: 99116870.9

(22) Anmeldetag: 06.09.1999

(30) (84) (57) Pickering-Emulsionen, welche feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser dar-(54)Priorität: 18.09.1998 DE 19842730 Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB Benannte Erstreckungsstaaten: MC NL PT SE AL LT LV MK RO SI Emulgatorfreie feindisperse Systeme vom Typ Öl-in-Wasser und Wasser-in-Öl GRIEITLILU

stellen, enthaltend

eine Ölphase, die mindestens ein Wachs und/ oder ein Ölverdickungsmittel enthält,

(3) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die

(2) eine Wasserphase,

(71)Anmelder: Beiersdorf Aktiengesellschaft 20245 Hamburg (DE)

(72)Erfinder:

Gers-Barlag, Heinrich, Dr. 25495 Kummerfeld (DE)

Müller, Anja 23843 Rümpel (DE)

Emulgatoren. (4) höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer

spergierbar sind und die

gegebenenfalls oberflächlich

schichtet sind und

sowohl in Wasser als auch in amphiphilen Charakter besitzen und

Öi dialso

be-

Eigenschaften zeigen,

welche

 b) sowohl hydrophile als auch lipophile niger als 200 nm haben, die a) eine mittlere Partikelgröße von we-

D FORM 1503 03.82 (P		Dervo				>	>	>	×	×	Kategorie
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE von besonderer Bedeutung allein betrachtet von besonderer Bedeutung allein betrachtet von besonderer Bedeutung rin Verbindung mit einer von besonderer Bedeutung durseben Kategorie technologischer Hittergrund technologischer Hittergrung von der verbindere Offenbarung Zwischenftliche Offenbarung	BERLIN	Der vorliegende Recherchenbericht wurde			-	EP 0 456 460 A (UNI 13. November 1991 ( * Seite 10, Zeile 1 Beispiel 6 *	FR 2 686 510 A (L'O 30. Juli 1993 (1993 * Ansprüche 1,12,13	EP 0 610 926 A (BEI 17. August 1994 (19 * Seite 4, Zeile 8-	DE 44 25 268 A (BEI 18. Januar 1996 (19 * Spalte 6, Zeile 2	US 5 804 167 A (SCH 8. September 1998 ( * Spalte 5, Zeile 6	Kennzeichnung des Dokum der maßgebliche
T: der Erindun E: atheres Take D: nu der Anne D: aus anderen Mitglied der B: Dokument	31. August 2001	für alle F			! ! ! ! ! !	LEVER) 1991-11-13) 4-20; Anspruch 1;	REA -07 ,18	ERSDORF) 194-08-17) 12: Ansprüche 1-4 *	ERSDORF) 96-01-18) 21-31; Ansprüche *	SCHÖNROCK, U. ET AL.) 3 (1998-09-08) 3 60-67; Ansprüche 1-5 *	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile
g zugrunde liegende Ti ntookument, das jedoci me dedatum veröffenti klung angeführtes Dok i Grinden angeführtes gleichen Patentfamilie,	Веу				America de 14º	1,8,9	1,8-10	1,2,8-10	1,2,5, 8-10	1,2,5,	Betrifft Anspruch
Theorien oder Grundsätze Otherstam oder Nicht stam oder Neumen odern ist Schument s Dokument	yss, E			A61K	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7)				~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	A61K7/00 A61K7/32 A61K7/42	KLASSIFIKATION DEH ANMELDUNG (Int.CI.7)

31-08-2001

in diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familierimitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

EPO FORM P0461					
 ЕP					ım Rech angeführtes
 456460	2686510	92	252	416	m Recherchenbericht eführtes Patentdokument
Þ	 	Þ		×	ument
13-11-1991	-07-19	38-1	01-19	09-19	Veröffentlichung
 JGMDDDCAAAAA DDAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA C		CME		
 7245 0454 3602 3602 4079 4196 0173 0173 0173 5646 64378 4378	136772 2106479 2106479 69302231 69302231 0957781 2086931 2086931 9314742 3020195 6506487 5942213	5096 5096 6739 6739 1277 1778 8366 61366 18366 1838 1838 1838 8895	60222	5710	Mitglied(er) der Patentfamilie
 **************************************	>>->>	**************************************		>>>	
 4-08-199 8-04-199 8-04-199 4-11-199 1-11-199 1-11-199 1-08-199 8-08-199 1-07-199 1-11-199	5-05-1998-05-1999 3-05-1999 7-11-1992 7-11-1992 7-07-1999 1-08-1999 1-08-1999	18-08-1994 15-04-1997 15-07-1998 18-08-1997 07-05-1997 23-07-1994 29-11-1995 29-11-1995 29-11-1995 01-07-1996 04-08-1998 16-07-1998	1-02-199 7-05-199 0-11-199	0-04-199 2-05-199 3-05-199	Datum der Veröffentlichung

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des f:uropäischen Patentamts, Nr. 12/82

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfarrilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Pateritdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Dater des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr 31-08-2001

SPO FORM POAS:		
	EP 456460	lm Recherchenbericht angeführtes Patenidekument
		Datum der Veröffentlichung
	JP 7037375 B US 5188831 A ZA 9103550 A	Mitglied(er) der Patentfamilie
	26-04-1995 23-02-1993 27-01-1993	Datum der Veröffentlichung

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82